(19) 日本国特新庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公閱番号

特開平8-89250

(43)公開日 平成8年(1996)4月9日

(51) Int.Cl.⁸

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 1 2 N 15/09

ZNA

CO7K 14/415 C12N 9/04

8318-4H

G

9281-4B

庁内整理番号

C12N 15/00 . ZNA A

審査耐求 未耐求 耐求項の数8 OL (全 12 頁)

(21)出顧番号

(22) 出鎮日

特顯平6-226159

平成6年(1994)9月21日

(71)出頃人 000003126

三井東圧化学株式会社

東京都千代田区館が関三丁目2番5号

(72)発明者 本田 秀夫

千乘県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 島田 浩章

千萊県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 藤村 達人

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(54)【発明の名称】 アロエのリンゴ 設部素遺伝子

(57)【要約】

【目的】 アロエのリンゴ酸酵素 c D N A を提供するこ

【構成】 アロエのcDNAライブラリーから、リンゴ 酸酵素をコードする遺伝子を特定した。

【効果】 このリンゴ酸酵素 c DNAを植物細胞に導入 することにより、リンゴ酸を脱炭酸する能力を高めるこ とができる。また、生成する二酸化炭素を増大させるこ とによってカルビン回路での炭酸固定能を高めることが できる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1の229から1983番まで の塩基配列または配列番号2の308から2083番ま での塩基配列を含むアロエ・リンゴ酸酵素のcDNA。 【請求項2】 配列番号1の1から585番のアミノ酸 配列もしくは配列番号2の1から592番のアミノ酸配 列またはこれらアミノ酸配列において1もしくは複数の アミノ酸が付加、欠失もしくは置換された配列で表され る、アロエ・リンゴ酸酵素活性を有するアロエ・リンゴ 安都領

【請求項3】 請求項2のアロエ・リンゴ酸酵素をコー ドし、イントロンを有するかまたは有さない遺伝子。 【請求項4】 請求項2のアロエ・リンゴ酸酵素をコー

【請求項5】 請求項3の遺伝子または請求項4のcD NAを植物に導入して、該植物のリンゴ酸酵素活性を増 大させる方法。

【請求項6】 植物がイネである請求項5の方法。

【請求項7】 請求項3の遺伝子または請求項4のcD NAを導入してなる形質転換植物。

【請求項8】 植物がイネである請求項7の形質転換植 物、

【発明の詳細な説明】

ドするcDNA。

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、アロエのリンゴ酸酵素 遺伝子およびそれを利用した形質転換技術に関するもの である。

[0002]

【従来の技術】植物の生育には、至適環境条件があり、「 育が阻害される。従って、そのようなストレスに対して 耐性を有する植物を作出することは、食糧の増産および 環境保全上重要である。

【0003】一般に植物には耐乾燥性に限界があり、砂 漠地域のような強光、乾燥条件下では生息することがで きない。これは、日中の激しい蒸散により植物体内の水 分が保持できないことに主な原因がある。イネやコムギ などの主要な農作物を含め、地球上の大部分の植物が属 するC3植物は、日中の激しい蒸散を抑えるため気孔を 閉じることがある(宮地重選編集、現代植物生理学Ⅰ、 光合成、p89~p97、朝倉書店、1992)。C3 植物は、太陽光が受ける日中に気孔を開き、二酸化炭素 を吸収して光合成を行なうため、このように気孔が閉じ ることになれば光合成能力の低下を招くことになる。

【0004】これまでに、このような乾燥地帯でも植物 を栽培するために、灌漑による水分補給や土壌改良によ る水分保持能力の向上などの努力が行われてきた。ま た、これとともに交雑を主体とした育種による耐乾燥性 の強い品種の育成が行われてきた。しかし、これらの方 法は莫大な時間と経費、労力がかかる。さらに、過剰な 50 含むアロエ・リンゴ酸酵素のcDNA、配列番号1の1

灌溉の副産物として土壌への塩の集積が生じて不毛の地 となるなど深刻な問題も生じている。そこで、乾燥地域 での植物栽培を可能にするために、これらの従来の方法 とは観点の異なる新たな解決方法が望まれていた。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は、乾燥地域 に生息する植物が有する耐乾燥性上便れた性質であるC AM (ベンケイソウ型有機酸代謝)型光合成に着目し、 これを利用することによって上記の問題解決を行うこと 10 ができるのではないかと考えた。アロエなどの乾燥地に 生息するCAM型植物では、主に夜間に気孔から二酸化 炭素を吸収してリンゴ酸を合成することによって炭酸固 定し、これを液胞中に蓄積する。蒸散が活発になる昼間 には気孔を閉じて大気からの二酸化炭素の吸収は行わな いが、夜間に合成して液胞に蓄積したリンゴ酸を脱炭酸 することによって得られる二酸化炭素をカルビン回路で の炭酸固定反応に利用し、糖の合成を行なう。リンゴ酸 酵素はこの脱炭酸の反応を触媒する。そのため、この酵 素はCAM型光合成における重要な鍵酵素である。リン 20 ゴ酸酵素の存在はCAM植物のみならずC3植物やC4植 物でも知られている。

【0006】リンゴ酸酵素の生化学的な研究は多数知ら れている (M. クールゲ、I. P. ティン共著、野瀬昭 博訳、砂漠植物の生理・生態、p61~p63、九州大 学出版会、1993)。しかし、この遺伝子に関する研 究はC3植物であるイネ(内宮ら、日本遺伝子データバ ンク (DDBJ登録番号: D16499))、インゲン (M. H. Wal ter et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 85, 5546-55 50, 1988)、ポプラ (V. Doorsselaered et al. Plant 極端な高低温、乾燥、高塩などのストレスを受けると生 30 Physiol. 96, 1385-1386, 199i)、C4植物であるトウ モロコシ (B. A. Rothermel & T. Nelson, J. Biol. Ch em. 264, 19587-19592, 1989), Flaveria (D. Boersch & P. Westhoff, FEBS Lett. 273, 111-115, 1990) C 報告されているが、CAM植物での報告例はほとんどな い。唯一、塩ストレスによってC3型光合成からCAM 型光合成に変化する双子葉植物のアイスプラントからの クローニングの例があるのみで (J. C. Cushiman, Eur. J. Biochem. 208, 259-266, 1992)、ライフサイクルを 通じてCAM型光合成を行なう植物からのクローニング 40 例はない。

> 【0007】従って、本発明の目的は、CAM型光合成 の鍵酵素であるリンゴ酸酵素をコードする遺伝子を提供 し、これを一般の植物に導入し、リンゴ酸酵素の活性を 増大させることでCAM型光合成の機能を付与させ、そ れによって耐乾燥性の強い植物を育成することである。 [0008]

> 【課題を解決するための手段】上記木発明の目的は、配 列番号1の229から1983番までの塩基配列もしく は配列番号2の308から2083番までの塩基配列を

から585番のアミノ酸配列もしくは配列番号2の1か 6592番のアミノ酸配列またはこれらアミノ酸配列に おいて1もしくは複数のアミノ酸が付加、欠失もしくは 置換された配列で表されるアロエ・リンゴ酸酵素活性を 有するアロエ・リンゴ酸酵素をコードする遺伝子または cDNA、およびこれらの遺伝子またはcDNAで植物 を形質転換する技術により達成される。

【0009】本発明者はこれまでに報告のあるアイスプ ラント、C3植物であるイネおよびC4植物であるトウモ ロコシのリンゴ酸酵素の塩基配列をもとに単子葉のCA 10 の遺伝子またはcDNAにおいても、配列番号1または M植物であるアロエのリンゴ酸酵素cDNAの単離を試 みた。他の植物で報告されているリンゴ酸酵素とアロエ のリンゴ酸酵素との類似性が示唆されたので、これらの **既知の遺伝子を遺伝子**単離のためのプローブとして遺伝 子ライブラリーからの単離を試みた。しかし、この方法 ではアロエのリンゴ酸酵素の遺伝子を単離することはで きなかった。そこで、既知のリンゴ酸酵素遺伝子の間で 保存されている塩基配列をもとにプライマーを合成し、 PCR (PrimerChain Reaction) 法によりアロエの全R NAからリンゴ酸酵素cDNA断片の増幅をすることを 20 計画した。PCR法は、鋳型の変性、鋳型DNAへのプ ライマーのアニール、プライマーからのDNA伸長とい う各反応を温度制御して数十サイクルも行なうことによ り、プライマー間のDNA断片を特異的に多量に増幅す **る方法である。**

【0010】PCRの結果、対応する断片の増幅が得ら れた。この断片の塩基配列を決定し、これによって規定 されるアミノ酸配列を既知のリンゴ酸酵素のものと比較 したところ相同性がみられた。そこでアロエのリンゴ酸 酵素に対応する断片であることがわかった。そこで、こ 30 利用した方法を用いるのがよい。 **れをプローブとしてアロエのcDNAライブラリーから** アロエのリンゴ酸酵素のcDNAの単離を試みた。その 結果、目的とするアロエリンゴ酸酵素の全長の2種類の cDNAをクローニングすることに成功した。これまで に、植物のリンゴ酸酵素遺伝子が1つの植物で数種存在 することは、アイスプラント (J. C. Cushman, Eur. J. Biochem. 208, 259-266, 1992), Flaveria (M. S. Ra jeevan et al. Plant Mol. Biol. 17, 371-383, 199 1)、ウチワサボテン (Biochem. Biophs. Acta 167, 23 9-249, 1968) およびトウモロコシ (P. Pupillo & P. B 40 ossi, Planta 144, 283-289, 1979) のゲノミックサザ ンハイブリザイゼーションの解析から示唆されていた が、実際に数種を単離してその存在を明確にしたのはこ れが最初である。アロエで単離された2種類は、双方と も緑葉よりcDNAとして得られたため、ともにCAM 型光合成で重要な働きをするアイソザイムをコードする と考えられた。さらに、当該cDNAを用いて、植物で 有効に発現するプライマーを利用した発現プラスミドを 構築し、イネに導入し、形質転換植物を得た。

【0011】木発明におけるアロエ・リンゴ酸酵素は代 50 NA合成を行なった。得られたcDNAは、ラムダベク

表的には配列番号1の1~585番のアミノ酸配列また は配列番号2の1~592番のアミノ酸配列で表され る。ただし、一般的にタンパク質のアミノ酸配列におい ては、その一部が付加、欠失もしくは置換されていても タンパク質の機能、活性が実質的に変化しないことがあ ることが広く知られている。特に、タンパク質の活性中 心以外の領域においてはそうである。従って、配列番号 1または2と一部異なっていても、アロエ・リンゴ酸活 性を有するものは本発明の範囲内である。また、本発明 2のアミノ酸配列のアロエ・リンゴ酸酵素をコードする もののみならず、上記の一部が異なったアミノ酸配列を コードするものも含まれることは当然である。

【0012】本発明において形質転換の対象となる植物 に特に制限はなく、例えばソルガムや双子葉植物のタバ コ、ジャガイモ、ダイズ、アブラナ、ワタ、グイコンが 挙げられるが、特に形質転換植物が比較的容易に得られ るイネ、タバコにおいて実用性が高い。形質転換の方法 は常法により行うことができる。例えば、このアロエリ ンゴ酸酵素遺伝子あるいはcDNAをカリフラワーモザ イクウイルス由来のプロモーターや光合成関係のプロモ ーターなど適当なプロモーターを用いて人工的な発現プ ラスミドを構築し、これをエレクトロポーレーション、 アグロバクテリアあるいはパーティクルガンを利用した 方法などによって植物に導入して形質転換体を得ること ができる。植物がイネの場合は上記何れの方法によって も、タバコの場合は好ましくはアグロバクテリアあるい はパーティクルガンを利用した方法、トウモロコシ、コ ムギ、オオムギの場合は好ましくはパーティクルガンを

[0013]

【実施例】以下に本発明を実施例に基づき詳細に説明す る。操作の手順は特に記述しない限り、Molecular Clon ing第2版 (J. Sambrookら、Cold Spring Harbor Labora tory Press, 1989) に記載されている方法に従った。

【0014】実施例1 (1) アロエ緑葉由来のcDNAライブラリーの構築 アロエ緑葉由来のcDNAライブラリーを調製するため に、アロエの全RNAの抽出を行なった。実際手順は、 実験医学、Vol9、No15、p99~p102、1 991に記されたAGPC (Acid Guanidium thiocyana te Phenol Chloroform) 法に従い、アロエの採葉5gよ り全RNAを抽出した。次に、得られた全RNAからc DNAを合成するために、オリゴテックスdT-30(第一 化学薬品製)を用い、全RNAからmRNAを含むポリ (A) +RNAの精製を行なった。その調製法は、オリ ゴテックスdT-30の取扱い説明書に従った。mRNAと して約5µg得られ、そのうちのうち約2µgからスト ラタジーン社製のZAP-cDNASynthesis Kitを用いて c D

ター (UNI-ZAP XR Vector Arms (ストラタジーン社 製))のEcoRI認識部位とXhoI認識部位の間に挿入した 後、ストラタジーン社製のGIGAPACKII Goldを用いてラ ムダファージのパッケージングを行ない、これを大腸菌 XL1-Blue MRF'に感染させて多数の組換えファージを得 た。これをアロエ緑葉のcDNAライブラリーとした。 【0015】このcDNAライブラリーの大きさは、ZA P-cDNA Synthesis Kitの取扱い説明書に述べられている 方法に従って、組換えファージを希釈して大腸菌に感染 させ、寒天培地上でプラークを形成させることによって 10 G-ELISA DNA Labeling & Detection Kitを用い、ハイブ **測定した。その結果、作られたアロエ緑葉由来のcDN** Aライブラリーは、独立したクローンを1x106 個含 むことがわかった。この大きさは、遺伝子単離のための ライブラリーとしては充分な大きさであると考えられ

【0016】(2)アロエのリンゴ酸酵素 c D N A 断片 のクローニング

アロエのリンゴ酸酵素 c DNAを増幅することを試み た。PCRのプライマーは、情報検索の結果得られたア イスプラント、イネ、トウモロコシのリンゴ酸酵素遺伝 20 れpCC1~pCC14と命名した。 子の塩基配列およびアミノ酸配列を比較して最も相同性 の高い領域を選び、これに対応するプライマー、5'-TTTGTTCCTCGGTGCTGG-3' および 5'-CCAGGGAAAATGTAAGCATT-3'を合成した。これらのプライマーを用いて、アロエ **緑葉から抽出した全RNAを鋳型として逆転写反応を行** ない、対応する一本鎖DNAを合成した。さらに耐熱性 DNAポリメラーゼを用いてPCRを行なった。これに より、リンゴ酸酵素遺伝子に相当すると考えられる特異 的なDNA断片が増幅されたため、これを単離し、TAC 30 loning Kit (インビトロゲン社製) を用いて、これに付 属するベクターpCRIIにクローニングした。クローニ ングされたDNA断片の塩基配列の決定は、自動DNA シーケンサーを用いて、サンガー (ダイデオキシ) 法に 準じたダイプライマー法およびダイターミネーター法で 決定した。これにより得られた塩基配列を配列番号3に 示す。この塩基配列によって規定されるアミノ酸配列 は、すでに報告されているアイスプラントおよびイネの NADP型リンゴ酸酵素とそれぞれ80.1%、82. 酵素に由来すると考えられた。そこでこれを用いて、ア ロエのリンゴ酸酵素cDNAの単離を行なうことにし

【0017】(3)アロエリンゴ酸酵素 c DNAの単離 (1)項で調製したアロエの c D N A ライブラリーの中 からアロエのリンゴ酸酵素cDNAを単離するために、 以下の実験を行なった。まず、(1)項で得られたアロ 工緑葉cDNAライブラリーに含まれるファージ由来の プラークを寒天培地上に形成させ、それをナイロン膜 (アマシャム社製ハイボンドN)に転写した。ナイロン 50 た。これらの塩基配列から規定されるタンパクのアミノ

膜に転写されたファージのプラークに含まれているファ ージDNAは、アルカリ変性液(1.5M NaCl, 2.0M NaO H) および中和液(1.0M Tris-HCl pl/5.0, 2.0M NaCl) でそれぞれ10分間処理した後、UV照射を行なってナ イロン膜上に固定した。次に、(2)項で得られたPC R増幅断片を非放射性のDIGでラベルしてプローブと し、先述したファージDNAを固定したナイロン膜とプ ラークハイブリダイゼーションを行なった。なお、プロ ーブのラベリングはベーリンガー・マンハイム社製のDI リダイゼーションの実験は、その取扱い説明書に書かれ ている方法に従って行なった。プラークハイブリダイゼ ーションの結果、14個のプラークがプローブに対し強 いシグナルを示したため、これらのプラークに含まれる 組換えファージがリンゴ酸酵素 c DNAを含む可能性が 強く示唆された。そこでこれらのファージを集め、ラム ダファージより c D N Aを含むD N A 断片を抽出し、プ

ラスミドベクターであるpBluescriptに移した。この操 作によって得られた14個のプラスミドDNAをそれぞ

【0018】(4)サザンハイブリダイゼーション pCC1からpCC14までの14個のプラスミドクロ ーンを制限酵素EcoRIとXhoIで同時に切断した後、アガ ロースゲル電気泳動によって分離した。次に、波圧プロ ティング装置 (ファルマシアLK B社製Vacugene Blott ing System) によってDNA断片をナイロン際に転写し た後、(3)項に示した方法で変性、中和処置を行な い、(3)項で用いたプローブを利用してサザンハイブ リダイゼーションを行なった。その結果、すべてのクロ ーンが陽性のシグナルを示した。しかし、ブローブに対 するシグナルに強弱がみられ、プローブに対する相同性 の異なる2つのタイプのリンゴ酸酵素が存在する可能性 が示唆された。

【0019】(5)制限酵素地図の作成

(4) 項で得られたクローンのうち、ハイブリダイゼー ションで強いシグナルを示したクローンと弱いシグナル を示したクローンについて制限酵素地図を作成した。図 1にはその代表的なものを示す。これらのクローンの制 限酵素地図は互いによく似ていたため、類似なcDNA 8%の相同性を示したことから、該塩基配列がリンゴ酸 40 であると考えられた。そこでこれらのうち、プローブに 対する相同性の異なる 2種類のクローンの中で最も長い c DNAクローンであるp CC10とp CC 4の塩基配 列を調べた。

> 【0020】(6)cDNAの塩悲配列の解析 塩基配列の決定は、(2)項で述べた方法で行なった。 これにより決定されたpCC4とpCC10由来のcD NAの塩基配列をそれぞれ配列番号1および2に示す。 配列番号1および2の塩基配列はそれぞれ585および 592アミノ酸残基からなるタンパクをコードしてい

酸配列を、アイスプラント、イネ、トウモロコシのNA **DP型リンゴ酸酵素のアミノ酸配列と比較したところ、** 76%~84%(配列番号1)、56%~70%(配列 番号2)の相同性がみられた。従って、pCC10およ **UpCC4に含まれるcDNAは、アロエのNADP型** リンゴ酸酵素cDNAをコードしていると考えられた。 また、これらの2種類のリンゴ酸酵素は互いにアイソザ イムであることがわかった。そこでこれらのタンパクを それぞれAME1、AME2と命名した。

【0021】(7)発現ベクターの構築とイネの形質転 10 われるDNAがそれぞれ3株、5株に確認された。

AME1(pCC10由来)およびAME2(pCC4 由来)をカリフラワーモザイクウイルス由来の358プ ロモーターとクロロフィルa/b結合タンパク(Ca b) のプロモーターで発現するようなプラスミドの構築 を試みた。cDNAを含む領域は、制限酵素BamHI とKpn Iで同時に切断して抽出した。35Sのプロモ ーターとNOS (ノパリン合成酵素) のターミネーター を含むBamHI-KpnIのプラスミド断片の調製は 以下のように行なった。まず、pBI221(TOYO 20 炭酸固定能力を高めることができる。それにより、植物 BOより購入)をBamHIとSac Iで切断した後、 Sac I突出末端に合成リンカー5'-CCCGGGT ACCGAGCT-3'を結合してKpn I認識部位を **導入し、最後にKpnIで切断した。このようにして得** られた35Sのプロモーターを含むプラスミドにpCC 10由来のcDNA含む断片を結合した。ここで得られ たプラスミドをpMS1と命名した。同様に、pCC4 由来のcDNAについてもプラスミドを構築し、pMS 2と命名した。CabのプロモーターとNOSのターミ ネーターを含むBamHI-KpnIのプラスミド断片 30 配列の種類:cDNA to mRNA の調製は、pLHC4.4 (Y. Tada et al. EMBO J. 1 0, 1803-1808, 1991)を用い、pBI221の場合と同 様に行なった。得られたCabのプロモーターを含むプ ラスミド断片にpCC10由来のcDNA含む断片を結 合した。こうして得られたプラスミドをpMC1と命名 した。同様に、pCC4由来のcDNAについてもプラ スミドを構築し、pMC2と命名した。

【0022】以上の構築した遺伝子の物理地図を図2お*

*よび図3に示す。これらのプラスミドを多田らの方法 (Tada et al. Theor. Appl. Genet. 80, 475-480, 199 0) に従い、イネ (日本時) のプロトプラストにエレク トロポーレーション法によって導入した。得られた細胞 は、藤村らの方法 (Fujimura et al. Plant Tissue Cul ture Lett. 2, 74, 1985) に従い、植物体に再生した。 これらの細胞よりDNAを抽出し、導入した遺伝子をプ ロープとしてサザンハイブリダイゼーションターを行っ たところ、pMS10およびpMC10に由来すると思

8

[0023]

【発明の効果】本発明により、CAM植物であるアロエ からリンゴ酸酵素をコードする遺伝子が口に類クローニ ングされ、その塩基配列が決定された。これら遺伝子を 植物細胞用発現ベクターに組み込み、植物を形質配換す ることにより、植物内での当該群素の活性を高つること ができる。CAM植物のリンゴ酸酵素活質で原じて発現 させることで、リンゴ酸からの脱炭性がに生ごれ、植物 にCAM型の光合成能を付与し、カルビンに置き会する の全体の耐乾燥性とそれに伴う生産性を向上させること が可能となった。

[0024]

【配列表】

【0025】配列番号:1

配列の長さ:2322

配列の形:核酸

鎖の数: 二本鎖

トポロジー: 直鎖状

生物名: アロエ アルポレッセンス (Aloe arborescent)

組織の種類:緑葉

配列の特徴

1-228 E 5'UTR

229-1983 S CDS

1984-2322 E 3'UTR

配列

GGCACGAGAA GCCGCCAGCI TTTTGGTAAT TTCACTCGTT CAGACTAGTC TCAATTCATT 60

TGTTANATTG CANANACACC CLATTANANA TCANACGCAN TAATTTCGTC AMAGGTCC+C 120

ACCTTCACAT GTTCAATCAA TCAAACCGCG GGTACTCCCA CTAACTCCGG CAATTAAAAA 130

AAGACTCGCG TAGGAAAAGA TCGGATTTTT CGTTTCGGAG TGAAGACT ATG ACN AGC 237

Met That Ser

GAT AGT GCG TCG GTG CTC GAT CTC GAT ACT AAA ACC ACC GTT GGG GGT 285 Asp Ser Ala Ser Val Leu Asp Leu Asp Thr Lys Thr Thr Val Gly Gly

10

GGA GTT GAG GAC GCG TAC GGT GAA GAT CAG GCG ACT GAG GAG CAG CTC Gly Val Glu Asp Ala Tyr Gly Glu Asp Gln Ala Thr Glu Glu Gln Leu

	9															
20	•				25					30					35	
	ACG	cas	TGG	ACC.		TCA	GTT	GCC	ΛGT	GGC	TAC	TC T	TTG	TTG	CGG	381
			Trp													
141	****	110	11 1	40	110		141		45	٠.,	•,,•			50	6	
CAT	CCA	CAC	CAC		۸۸۸	ccc	CTT	ccc		۸CC	GAG	ΛΔΔ	GAG		GAT	429
			His													107
NSP	по	1115	55	Non	ı.ys	diy	LÇu	60	ruc	1111	Gru	Lys	65	AI &	M.	
ccc	CAC	ተ ለ C	TTG	CCA	ccc	ርጥጥ	ттс		CCT	СТТ	ፓር ር	ለፐ ሮ		CAA	CAC	477
			Leu													411
nia	1115	70	LCu	шЕ	dry	Leu	75	110	110	101	Cys	80	JCI	VIII	·	
~TT	CVC		AAG	AAC	CTC	ATC		۸۵۲	רינר	ccc	CAC		CVC	CTC	ccc	525
												_				37.3
Leu		oru	Lys	1.yS	Leu		мв	Jei	LCu	HI &		ı yı	am	101	110	
CTC	85	CCT	ጥልሮ	ATTC	ccc	90 ATC	ATC	CAT	CTITE	CAC	95	ACA	AAT	CAA	AC A	E72
			TAC													573
	GIN	Arg	Tyr	met		Met	мес	ASP	Leu		GIU	Arg	ASII	ulu		
100	mm.c	T 1.C		comm	105	ATC	CIT	1 A 70	CIPT	110	CAC	יישעי	(TPIT	cor	115	(21
			AAG													621
Leu	rne	Tyr	Lys		Leu	116	ASP	ASI		GIU	GIU	Leu	Leu		vai	
omm.	m . c	. ~	001	120	com	ocm	CAG	cem	125	CAC	MC	TT 450	cem	130	45.15	((0
			CCA													669
Val	ıyr	inr	Pro	ınr	Yaı	ury	GIU		tys	uin	L.ys	ıyr		Lys	110	
m m m	,cc	com	135	~	ccm	Called	TT ATT	140	ACC.	ጥጥ A	444	CAC	145	CCA	4.40	717
			CCV													717
Phe	Arg		Pro	GIN	Gly	Leu		He	Ser	Leu	Lys		Lys	GIY	Lys	
A TOTO	CTT	150	CTC	mmc.	MC	AAC	155	CCT	CAC	A.C.A	ACC	160	CAA	CTIT	ATA	765
			GTG													765
He		Giu	Val	Leu	Lys		ΙΤР	rro	ulu	Arg		He	GIN	Yan	113	•
CTC	165	A CTP	CAT	CCT	CAC	170	A TIPT	ሞሞሮ	ccc	ርጥ ተ	175	CAT	(TTT	CCT	тст	013
			GAT													813
	vai	Inr	Asp	GIY		arg	He	Leu	ыу		GIA	ASP	Leu	uly		
180	ccc	A TIC	CCA	יויים: א	185	(TFA	CCA	440	(ጥር	190	(TTT	TAC	ACT	ccc	195	061
			GGA													861
uin	ψſÿ	Met	Gly		170	vat	uly	Lys			Leu	ıyr	me			
CC.1	CC 1	A TEMP	CAT	200	TO CATE	mcc	TCC	ጥጥ ል	205		ACA	A Terr	CAT	210		000
															CGA	909
61 y	GIY	116		Pro	Ser	ser	Lys			Yaı	uur	116			Gly	
101		4 477	215	C.1.1	ጥጥ ል	Terr C	AAT	220		ጥጥር	TAT	A TWD	225		ACC	057
															ACG	957
ınr	ASN		utu	UIN	Leu	Leu			GIU	rne	ıyr			ren	Arg	
C11	440	230	CCT	A CT	ccc	CAC	235		c c c c c c c c c c c c c c c c c c c	CAA	TT A	240		CAC	TTC	1005
															TTC	1905
GIN	-	_	Ala	ınr	GIY		Giu	ıyr	Ara	GIU			nis	GIU	l"e	
LTC.	245		(m) C		CAC	250	ጥለው	CCA	CAC		255		C-TP-TP	CAA	TYT	1052
															T'T	1053
		nia	val	ı.ys			ıyr	uly	uIU			ı i e	78.1	OIN	- 75r - 275	
260		ተ ላታ ላታ	cee	AAC	265		C.C.¥	ጥጥጥ	CAA	270		ር <mark>ር</mark> ኦ	444	TAC	275 337	1101
															TPA	1101
บเน	asp	rne	ма			ASN	HIG	rue			Leu	n1d	LyS		יייי יי	
	100	/· .m	/4th/m	280		4 4 77	C IT	CIM	285		- CCIII		CCA	290		11.40
AAA	AGC	UAT	CTT	GTA	H	ΛΑľ	GAT	GAT	ATT	CAG	GUI	AAA	uc/	HUT	(:,,,,,,	1149

1	1.															
Lys	Ser	llis	Leu 295	Val	Phe	Asn	Asp	Asp 300	He	Gln	Gly	Lys	Ala 305	Ser	Val	
GTC	CTT	GCA	GGT	CTT	GTT	GCA	GCA	CTG	۸۸۸	GTG	GTT	GGC	AGA	ACT	TTA	1197
Val	Leu	Ala	Gly	Leu	Val	Ala	Ala	Leu	Lys	Val	Val	Gly	Arg	Thr	l.eu	
		310	·				315		•			320	-			
GCA	GAA		АСТ	TTC	TTG	TTT		GGT	GCT	GGA	GAG	GCT	GGT	ACC	GΛΛ	1245
					Leu											
	325		••••	7 110	2	330	204	,	.,	,	335		,			
ATT	GCA	GAA	CTC	$\Delta T \Delta$	GCT	CTT	GAA	ATG	TÇA	AGA	CAG	ACA	AAA	GCT	CCA	1293
He	Ala	Glu	Leu	He	Ala	Leu	Glu	Met	Ser	Arg	Gln	Thr	Lys	Ala	Pro	
340					345					350					355	
ATC	GAG	GAG	ACT	CGG	$\Lambda\Lambda G$	۸AG	ATT	TGG	CTT	GTA	GAT	TCT	AAG	GGT	TTG	1341
He	Glu	Glu	Thr	Arg	l.ys	l.ys	He	Trp	Leu	Val	Asp	Scr	Lys	Gly	Leu	
				360					365					370		
ΛTT	GTG	AGC	TCA	CGC	AAG	GAA	TCA	TTG	CAG	CAC	TTT	AAA	AAA	CCA	i i G	1389
He	Val	Ser	Ser	Arg	Lys	${\tt Glu}$	Ser	Leu	Gln	His	Phe	Lys	Lys	Pro	Trp	
			375					380					385			
GCA	CAT	GAA	CAT	GAA	CCT	GTG	AAA	ACT	CTT	TTA	GAT	GCT	GTA	AAG	ACC	1437
Ala	llis	Glu	llis	Glu	Pro	Val	Lys	Thr	Leu	Leu	Asp	Ala	Val	Lys	Thr	
		390					395					400				
ATC	AAG	ССЛ	ACG	GTG	TTG	ATA	GGA	TCA	TCT	GGG	GTG	GGG	CAA	ACT	TTC	1485
					Leu											
	405					410					415					
ACA		GAG	GTT	GCT	GAG	GCC	ATG	CCC	TCT	TTC	AAT	GAG	AAA	CCA	CTT	1533
					Glu											
420					425					430			•		₄ 35	
	CTT	GCT	CTA	TCA	AAT	CCA	ACA	TCA	СЛА	TCT	GAG	TGT	ACT	GCT	\A	1581
					Asn										dl u	
				440					445					450		
CAA	GCA	ΤΛΤ	AGT	TGG	ΛGC	GAG	GGC	ССС	GCC	AT T	TTT	GCC	AGT	GCG	AGT	1629
Gln	Ala	Tyr	Ser	Trp	Ser	Glu	Gly	Arg	Ala	He	Phe	Ala	Ser	Gly	:Ce r	
		•	455	·			·	460					465			
CCA	TTT	GAT	CCA	GTT	GAA	TAC	AAT	GGG	AAG	CTC	TTC	GTG	CCA	GGC	CAG	1677
															Лn	
		470					475		•			480				
GCA	AAC			TAC	ATT	TTC			СТС	GGT	CTT			GTG	STC	1725
															'le	
	485			•		490		·		·	495					
TCA			ΑΤΛ	CGT	GTA		GAT	GAA	ATG	CCT			GCT	TCT	©A A	1773
															ilu	
500	,			,	505		,			510					51 5	
	CTG	GCT	CAG	CAG		ACA	GAA	GAG	AAT		GCT	ΑΛΤ	CGA	CTG	STT	1821
															∐le	J
				520					525					530		
TAT	CCA	CCC	TTC	ACC	AΤΑ	ATC	AGA	AAG	ATC	TCC	GCC	CAC	ATT	CCA	GCT	1869
Tyr	Pro	Pro	Phe	Thr	He	He	.Arg	Lys	He	Ser	Ala	llis	He	Alb	\la	
			535					540					545			•
ΛΛT	GΤΛ	GCT	GCT	۸۸۸	GCA	TAT	GAA	CTA	GGT	CTT	GCT	ACT	CAT	CTO	CCT	1917
Asn	Val	Λla	Ma	Lys	Ala	Tyr	Glu	Leu	Gly	Leu	Ala	Thr	llis	Les	'ro	
		550					555					560				

特別平8-	8	9	2	5	0	

	(8)	特別平8-	-89
	13		
	CGC CCA GCG AAT CTT GTG AAA TAT GCA GAA AGC CGC ATG TAC AGT CCG	19 65	
	Arg Pro Ala Asn Leu Val Lys Tyr Ala Glu Ser Arg Met Tyr Ser Pro		
	56 5 570 575		
	CTA TAT CGC AGT TAC AGA TAAATTACGA GAGAAGGCCA TTGAGACTTT	2013	
	Leu Tyr Arg Ser Tyr Arg		
	580 585		
	GTTGCCGTAA TTFATACCAA TGTTCTGTCT ACCTCTGCAG TTTATACCCG TTAGAGTTGT	2 073	
	TGTAGTCGTG CCAGTGTTAG TTTCTATGCG TGCGTTCTGC TGCGAAGTCT CGGGTTTCAC	2 133	
	TTTAGCAAAG CAGTTCTATC TATTTGAGCT TTGCCCTAAG CTGTCTTACA ATATATTGCC	2 193	
	TGAAACCACT ATATTTGTCC TGAGTTTTGT TGGATATTCT TACAATAATG CCTGAAAAAC	2 253	
	ACCTTCTCAG GTCGAGCGGG AATGCAAAGT AATGTCGTTT TGTAAACTAT TAAAAAAAAA	2313	
	ΑΛΑΛΛΑΛ	2 322	
【0026】配列番号	: 2 *生物名: アロエアルギレッセンス (Aloc ar	-bores cens))
配列の長さ:2471	組織の種類: 緑葉		
配列の形:核酸	配列の特徴		
鎖の数:二本鎖	1-307 E 5'UTR		
トポロジー : 直鎖状	308-2083 P CDS		
配列の種類:cDNA to	mRNA 2084-2471 E 3'UTR		
起源:	*		
Ĕ	例		
	GGCACGAGGA ACACGCGAGC GGAGTAATCA ATATTCAAAA GTTCGAGAGA GAGAGAGAGAGA	60	
	GAGAGAGAGA GAGAGAGAGG AGGGAGGACA ACATCTTCGT TTTGTTCTCG ACTCTCTCTC		
	ATCTTCACGG TTCAAATTTC AAGCTGCCGC CATGCTCTCC ACCCTCAAAG CCGCC GCTT	1 0	
	TCTGAAAAGC GAGGAAAAGA TCGAATTTTT CTCGGCGCAG CGAAGGAGAT CGTCCGTGGT	2/10	
	GGTGGGCTCA AGAGTGATCA ATTGCTGCAG CGCGAGGAAA GAGGGGGCCCA ACTTGAGGGG	300	
	GGTGAAG ATG GAG AGC ATG ATG AAG AGT CTG AGA GGC GAC GAC GTG TCG	349	
	Met Glu Ser Met Met Lys Ser Leu Arg Gly Asp Asp Val Ser		
	1 5 10 15		
	ይመር ርመር ርዜመ ርመር ርዜጥ ርጅር LLC ACA ርርማ ርሞጥ ርሮA ድርማ ሮኖር ርሞር ርሞር ርዳር	207	
	GTG CTG GAT CTC GAT CCG AAG ACA GCT GTT GGA GGT GGG GTC GGT GAC	397	
	Val Leu Asp Leu Asp Pro Lys Thr Ala Val Gly Gly Gly Val Gly Asp		
	15 20 25 30 cm rac can can can can can can can can can c	445	
	GTG TAC GGC GAG GAC CGG GCG ACT GAG GAG CAG CAA GTC ACG CCT TGG	445	
	Val Tyr Gly Glu Asp Arg Ala Thr Glu Glu Gln Gln Val Thr Pro Trp		·
	ACT GTT TCA GTT GCC AGT GGT TAC TCT TTG TTG AGG GAT CCA CAC TAC	4°3	
	Thr Val Ser Val Ala Ser Gly Tyr Ser Leu Leu Arg Asp Pro Illis Tis	· •	
	50 55 60		
	AAC AAA GGG CTT GCC TTT AGC GAG AAA GAG AGG GAT GCC CAT TAC TTG	541	
	Asn Lys Gly Leu Ala Phe Ser Glu Lys Glu Arg Asp Ala His Tyr Leu	J41	
	65 70 75		
	CGA GGC CTT TTA CCA CCC ACA TGC ATC AGT CAA GAG ATC CAA GTA AAA	589	
	Arg Gly Leu Leu Pro Pro Thr Cys Ile Ser Gln Glu Ile Gln Val Lys	3.77	
	80 85 90		
	AAG ATG TTG CAC AAT CTT CGC CAG TAT CAG GTG CCC CTC CAG CGG TAC	637	
	Lys Met Leu Ilis Asn Leu Arg Gln Tyr Gln Val Pro Leu Gln Arg pr		
	95 100 105 119		
	ATG GCA ATG ATG GAT CTT CAG GAG ATG AAT GAG AGA CTT TTC TAC AAG	{°5	
		`)	
	Met Ala Met Met Asp Leu Gln Glu Met Asn Glu Arg Leu Phe Tyr Tys		

120

125

. 115

15 CTT CTC ATC GAT CAT GTT GAG GAA TTG CTC CCG GTT GTT TAC ACA C"A 733 Leu Leu He Asp His Val Glu Glu Leu Leu Pro Val Val Tyr Thr (r) 135 130 ACA GTC GGT GAG GCT TGC CAG AAG TAC GGC TGC ATC TTT AGG CGT CCA 781 Thr Val Gly Glu Ala Cys Gln Lys Tyr Gly Cys He Phe Arg Arg Pro 145 150 CAG GGT CTT TAT ATC AGC TTA AAA GAA AAG GGA AAG ATT CTT GAG GTG Gin Gly Leu Tyr He Ser Leu Lys Glu Lys Gly Lys He Leu Glu Val 165 TTG AAG AAC TGG CCT GAG AGG AAC ATT CAA GTT ATT GTT GTC ACT CAT 877 Leu Lys Asn Trp Pro Glu Arg Asn Ile Gln Val Ile Val Val Thr Asp 180 185 GGT GAG CGC ATT TTG GGG CTT GGC GAT CTT GGT TGT CAG GGG ATG CAA 925 Gly Glu Arg IIc Leu Gly Leu Gly Asp Leu Gly Cys Gln Gly Met '.y ATT CCT GTA GGC AAG TTG TCC CTT TAC ACT GCC CTA GGA GGC ATT CGT . 973 He Pro Val Gly Lys Leu Ser Leu Tyr Thr Ala Leu Gly Gly He Arg 210 215 CCT TCT GCA TGC TTA CCA GTC ACC ATT GAC GTG GGG ACA AAC AAT GAG Pro Ser Ala Cys Leu Pro Val Thr He Asp Val Gly Thr Asn Asn Ala 230 225 CAA CIT TIG AAG GAT GAA TIT TAT ATT GGA TIG AGG CAA AAG CGT CIT 1069 Gln Leu Leu Lys Asp Glu Phe Tyr Ile Gly Leu Arg Gln Lys Arg . Ia 240 245 ACT GGC CAG GAA TAT GCT GAG TTA CTG CAT GAA TTT ATG GCT GCT "" Thr Gly Gln Glu Tyr Ala Glu Leu Leu His Glu Phe Met Ala Ala Sal 260 265 ANA CAG AAC THE GGG GAG ANA GTT CTT ATT CAG TTT GAA GAC THE COO 1165 Lys Gln Asn Tyr Gly Glu Lys Val Leu He Gln Phe Glu Asp Phe ...la 275 AAC CAT AAT GCA TITT GAG ITA CTA GCA AAA TAT AGT ACA AGE CAT CTC . 1213 Asn His Asn Ala Phe Glu Leu Leu Ala Lys Tyr Ser Thr Ser His Leu 295 GTC TTC AAT GAT GAT ATT CAG GGA ACG GCT TCT GTT GTA CTT GCT CGG Val Phe Asn Asp Asp Ile Gin Gly Thr Ala Ser Val Val Leu Ala Ty 305 310 CTT GTT GCT GCA CTG AAG TTG GTT GGT GGA ACA TTA GCG GAG CAC TCT Leu Val Ala Ala Leu Lys Leu Val Gly Gly Thr Leu Ala Glu His Thr 320 325 TTC TTG TTT CTG GGT GCT GGC GAG GCT GGT ACC GGT ATT GCA GAG TT Phe Leu Phe Leu Gly Ala Gly Glu Ala Gly Thr Gly Ile Ala Glu in 335 340 345 ATA GCT CTT GAA ATG TCA AAA CAG ACA AAA GCT CCG GTC GAA G : ACT He Ala Leu Glu Met Ser Lys Gln Thr Lys Ala Pro Val Glu G': Thr 355 360 CGT AAG AAG ATT TGG CTT GTA GAT TCC AAG GGC TTG ATC GTG ACC TCA 1453 Arg Lys Lys He Trp Leu Val Asp Ser Lys Gly Leu He Val Ser . 'r 375 CGC AAG GAT ACA CTG CAA CAC TTT AAG AAG CCT TGG GCA CAT GAN ""T Arg Lys Asp Thr Leu Gln His Phe Lys Lys Pro Trp Ala His Gla 'is

1.8 17 390 395 GAA CUT GTT GAC ACT CTC TTA GGG GCT GTG AAG ACC ATC AAG CCA ACA Glu Pro Val Asp Thr Leu Leu Gly Ala Val Lys Thr Ile Lys Pro Thr 405 410 GTG CTG ATA GGA TCA TCC GGA GTG GGG AGA ACT TTC ACG AAG GAG CTC Val Leu He Gly Ser Ser Gly Val Gly Arg Thr Phe Thr Lys Glu Val 420 425 ATC GAG GCC ATG TCC TCT TTC ACC GAG AAG CCG GTG ATT CTT GCG CLA 1645 He Glu Ala Met Ser Ser Phe Thr Glu Lys Pro Val He Leu Ala L.u 440 435 TCA AAC CCA ACA TOG CAG TOT GAG TGT ACT GCT GAA GAA GCA TAC ACT 1623 Ser Asn Pro Thr Ser Gln Ser Glu Cys Thr Ala Glu Glu Ala Tyr Thr 455 TGG AGT AAG GGC CGA GCC ATT TTT GCC AGC GGG AGC CCA TTT GAT CAA Trp Ser Lys Gly Arg Ala He Phe Ala Ser Gly Ser Pro Phe Asp P.o 470 465 GTT TTA TAC AAC GGA AAG CIC TTT GTA CCC GGC CAG GCA AAT AAT GTT Val Leu Tyr Ash Gly Lys Leu Phe Val Pro Gly Gln Ala Ash Ash Ash 480 TAC ATT TTC CCC GGA CTC GGT CTT GGA CTG GTG ATC TCC GGA GCA A A Tyr He Phe Pro Gly Leu Gly Leu Gly Leu Val He Ser Gly Ala ! 3 505 500 1805 CGT GTA CAT GAC GAC ATG CTT CTT GCA GCT TCC GAA GCA TTG GCT CAG Arg Val His Asp Asp Met Leu Leu Ala Ala Ser Glu Ala Leu Ala C'n CAG CTG ACG CAA GAG AAT TTC GCC AAT GGA CTC ATC TAT CCA CCT TIT 1933 Gln Val Thr Gln Glu Asn Phe Ala Asn Gly Leu He Tyr Pro Pro Le 535 540 530 AGC ATA ATC AGA AAG ATC TOT GCC CAG ATC GCT GCT AAT GTA GCA GCT Ser Ile Ile Arg Lys Ile Ser Ala Gin Ile Ala Ala Asn Val Ala. a 550 AAA GCT TAT GAG CTA GGT CTT GCC ACT CGT CTC CCT CGA CCA GCG \sim $^\circ$ Lys Ala Tyr Glu Leu Gly Leu Ala Thr Arg Leu Pro Arg Pro Ala 🗀 🤉 560 565 CTT GTG AAA TAC GCA GAG AGC TGC ATG TAC ACC CCA GCG TAC CGC ACT Leu Val Lys Tyr Ala Glu Ser Cys Met Tyr Thr Pro Ala Tyr Arg ' r 580 585 TAC AGA TAAATCAATG GAAGGTGGAC GATATTTCCT TAAATGTTGT ACTTT MC 1 2133 Tyr Arg 592 TTCTGAGTTG CCTGTGTTAT CCCTTATAGG TGTTCCAGTT TCCAAAGTTT CACCT TTAT 2:93 GTTAGEAAGT AGTTCTTGTC TCTGTCGTGT TCTTTCTCAC AGTAATGCCT GGAG. 10TA 2253 GCTTCGCTCA GAGCGTTAAC TTGAAATTCA CAGGTCCAGT GGGATTATAG ACIA: JCG 2313 TOTTTIAGIT TTATIGECTG TGTTGCTCTT AGTTGCCCAT TCGTTTTGAA ATAA GAAT 2373 GTTGCACCTA ATTTCCATGT TGTAATACTT AGTCATATGT AACAGTTGTA TT 11TG 2433 TTTTAGTTAC CAGTTTGTGC AAAAAAAA AAAAAAA 2471

【0027】配列番号:3

*トポロジー:直鎖状 配列の種類:cDNA to men' 配列の長さ:454

配列の形:核酸 鎖の数:二木鎖

*50 生物名:701 74村 VityX(イイト to arborescens)

起源:

組織の種類: 緑葉

AGAGGCTGGT ACCGGAATTG CAGAACTCAT AGCTCTTGAA ATGTCAAGAC AGACTTAAGC 60
TCCAATCGAG GAGACTCGGA AGAAGATTTG GCTTGTAGAT TCTAAGGGTT TGATTGTGAG 120
CTCACGCAAG GAATCATTGC AGCACTTAA AAAACCATGG GCACATGAAC ATGAATCTTT 180
GAAAACTCTT TTAGATGCTG TAAAGACCAT CAAGCCAACG GTGTTGATAG GATCT CTGG 240
GGTGGGGCAA ACTTTCACAA AGGAGGTTGT TGAGGCCATG TCCTCTTTCA ATGAATAACC 300
AGTTATTCTT GCTCTATCAA ATCCAACATC ACAATCTGAG TGTACTGCTG AAAAATTATA 360
TAGTTGGAGC GAGGGCCGG CCATTTTTGC CAGTGGGACT CCATTTGATC CAGT 1ATA 420
CAATGGGAAG CTCTTCGTGC CAGGCCAGGC AAAC 454

【図面の簡単な説明】

pCC 4

【図1】本発明の実施例で得られたcDNAクローンの うち、代表的な3クローンの制限酵素地図を示す図である。

10*【図2】本発明の実施例で言られたPAMS1とPAM

S2の挿入断片の構造を示り図である。

【図3】本発明の実施例で「られたpAMC1とpAM

0 1

C2の挿入断片の構造をデデタである。

【図1】

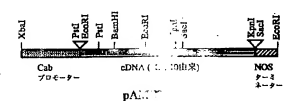
Type 1 PCC 10 PCC 1

Type 2

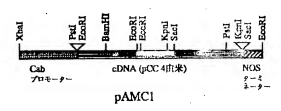
0.5 kb

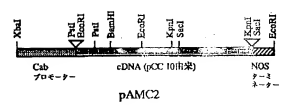
【图2】





【図3】





【手続補正書】

【提出日】平成6年10月11日

【手続補正1】

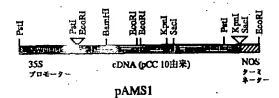
【補正対象書類名】図面

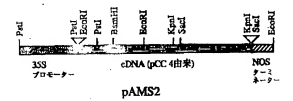
【補正対象項目名】図2

【補正方法】変更

【補正内容】

【図2】





【手続補正2】

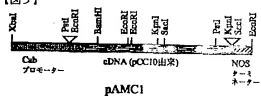
【補正対象書類名】図面

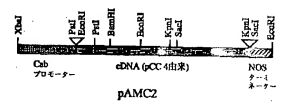
【補正対象項目名】図3

【補正方法】変更

【補正内容】

【図3】





This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.